四日本国特許庁(JP)

00 特許出願公開

母公開特許公報(A)

昭64-61422

@Int.Cl.4

識別記号 ADU

庁内整理番号 7431-4C 7417-4C 母公開 昭和64年(1989)3月8日

A 61 K 31/785 // C 07 H 15/26

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

の発明の名称 水溶性高分子制ガン剤

> の特 顧 昭62-217917 图 昭62(1987)9月2日 æж

の発明 者

群馬県前橋市下川町45-3

の出 関 人 日本化菜株式会社 財団法人微生物化学研 **金田 随 人**

東京都千代田区宮士見1丁目11番2号 東京都品川区上大崎 3丁目14番23号

究会

1. 発明の名称 水溶性高分子制ガン剤

2. 特許請求の影開

る水溶性高分子割ガン剤。

の代 理 人 弁理士 竹田 和彦

ンのTミン残益。

また k。 L。m は自然数であって構成単位の数を 示し10<k+4+m<10,000である。 s 仕 1 又は2である。)

function function function

酸性ポリアミノ酸のカルポキシル基化アミノ エトポシド及びアルカノールアミンをアミド航 合で共有結合させた下記式(1)の構成単位を有す

(式中、X.Yは各々次の意味を示す。 X:一枚式(2)で示される4-0-(2-7 ミノー 4.6 - 0 - エテリデン - 2 - デ オキシー B - D - グルコピラノシル) ーイーデメチルー4ーエビポドフィロ

トキシンのアミン残基。

Y:一枚式(3)で示されるアルカノール丁ミ

H. N - R. (式中、Ruは顔状モノアルカノールもしくは ポリアルカノール改革を示す。) 祭明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明はその餌ガン作用が改良された水部性 高分子制ガン剤に関するものである。

(従来の技術)

ンド)は鉄銀番作用を有する化合物として実際 に臨床に用きれている。又エ・ボンドの酵場に である4-0-(2-フミノ46-0-0 エチリ デンー2-アオャンーβ-Dーダルコピラノン ル)ー4-デリテルー4-エピボドフィョトル シン(以後アミノエトポンドと称す。)はそり 自身エトポンドと同等の技種系効果をもつこと は公知(特問配60-32799号)である。割ガン期を高分子化合物に組合する財みは種々加に まれているがエトポンドの酵 導体についてはまだ飲みられていない。

[発明が解決しようとする問題点]

上記のエトポシドは実験動物機構系に於て框 広い数度構みペタトタムを有し、臨床におい配 前の細胞係、自血肉、高皮質係、就毛疾患な とに度れた効果を示す刻メン刺であるが。水に 対する耐無皮が低めて小さく実際の角を呼のさ 針及びほり並与に洗て低めて変分しているのが が 数では、個々のエトポシドを可能にしたが各性 を作即し水溶性エトポンドを可能にしたが各性

こうして得られた水源性高分子エトポットは 水源性も著しく増加し、実験動物による抗腫瘍 試験でも良好な抗腫瘍効果を示した。

即も、本発明は、酸性ポリアミノ酸のカルボ キシル器にアミノエトポンド及びアルカノール アミンをアミド結合で共有結合させた下記式(1) の構成単位を有する水岩性高分子制ガン別に関 する。

{ ниснсо}-	-ниснсо-	{ниснсо}
(CH*)"	(CH ₂) _n	(CH ₂) _n (1)
[co]	ر دو کار	CO

(式中、X、Yは各々次の意味を示す。

X:一般交回で示される4-0-(2-丁 ミノ-4.5-0-エサリデン-2-デ オキシーβ-D-ダルコピラノシル) -4-デッナル-4-エピポドフィロ トキシンのフミン強高。

Y:一般式(3)で示されるアルカノールアミンのアミン浸茶。

の軽減の点ではいまだに不満足である。

最近、制ガン剤を高分子化することにより、 その高い提高内集領性のため正常細胞に対する 専性が軽減することや、血中での安定性の利点 が論ぜられている。

耐性紙についてもその藍麝細題への取り込みの 機序の違いから有効性が制待される。

[問題点を解決するための手段]

高分子物質と割ガン別とを化学組合させる数、 血中では比較的安定で存在し、細胞内に取り会 せれた技にその総合が切断されるフミド的会 使用することとした。上記のエトポンドには行 用するできるがないため、エトポンドの機会 の2~位の水質落を下をノ落で置残したフェノ エトポンドを使用した。高分子物質としてドの マィノ高とアミノエトポンドをで用した。高 イントポンドを使用した。高の子物質としてドの マィノ高とアミノエトポンドが カカー物の大利性を増加して、 アミンをある。アーカー カー制オン剤の水利性を増加らな、アーカー レアミンをあるアーカー

また k, 4, m は 自然数であって構成単位の数を示し 10 < k + 4 + m < 10.000である。n は 1 又は 2 である。)

 $H_2 N - R_1 \tag{3}$

(式中。Riは銀状モノアルカノールもしくはポリプルカノール改善を示す。)

本発明の式(1)の構成単位を有する水形性高分子割ガン剤を製造するには、例えば、式(4)

(式中。nは1又は2を表し、pは10~

特際昭64-61422(3)

10,00の自然数を表す。)
で要される酸性ポリアミノ酸のカルボキシル高
の一部を水叉は緩緩解核と低性有機溶媒の混合
溶媒中でNーヒドロキシスクシンイミドとのシ
クロヘキシルカルボシイミドで1ーエテルー3
ー(3-ジメテルアミノブロビル)カルボジイ
ミド塩度場合のあ合利との反応で活性エステル
カノールアミンと反応させ、式(3)の構成単位を
オナる水源性ポリアミノ酸を得ることができる。

$$\begin{pmatrix} HNCHCO \\ (CH_2)_n \\ CO \\ V \end{pmatrix}_{L} \begin{pmatrix} HNCHCO \\ (CH_3)_n \\ CO \\ OH \end{pmatrix}_{Q}$$
 (5)

(式中、Yは一枚式(3)で表されるアルカノー ルフミンのアミン残差を示す。 4, q は 自然 数で 1 0 < 4 + q < 1 0,0 0 0 0 を表す。 n は 1 又は 2 で ある。) ことで用いられるアルカノールアミンとしては

ここで用いられるアルカノールアミンとしては、 エタノールアミン、3ーアミノー 1,2ープロバ

式山の構成単位を有する水部性高分子制傷別は、式(5)の構成単位を有する水部性ポリ す ミノ と一般式(2)で示されるアミノエトポッドとを 上記の反応と同様の方法で反応させることによ り得ることが出来る。すなわむ式(1)の構成な と極性有機溶解の混合形態中で式(1)の構成な を有する水路性ポリアミノ源のカルボキッル系 ンジォール、1ーアミノプロパンー2ーオール。 2ーアミノブロベンー1ーオール、1ーアミノ プロパンー 3 ニオール、1ーアミノブタンー 2 ーォール、2ー アミノブタンーリーオール、3 - ナミノブタンー 1 - オール、 1 - ナミノブタ ソー4ーオール、 2ー丁ミノブロバンー 1.3ー シオール、2ー アミノー2ーメテルプロペンー 1.3 - ジョール、 2 - ナミノー 2 - エチルプロ ペンー 1.3 ージオール、2ーアミノー2ーオキ シメチルベンタンー1ーオール、トリス(オキ ショチルトアミノ メタン・1 ー アミノー 2.2 ー ピス (オキシメチル) プロパンー 3 ーオール。 袋の水溶性の脂肪族部一級アルカノールアミン が好ましい。アルカノールアミンの結合は。ポ リアミノ環に対して所定量のアルカノールアミ ンとNーヒドロキシスクシンイミドを総合剤の 存在下反応させることで関節出来る。

アルカノールアミンの語合量は、ポリアミノ酸 を構成するアミノ酸に対して、5 モル%~9 0 モル%が試ましく、特に10~50モル%が好

の一部をNーヒドロキシスクシンイミドとジシ クロヘキシルカルポジイミド又は1ーエチルー 3-(3-ジメチルアミノブロビル)カルポジ イミド塩酸塩等の縮合剤との反応で活性エステ ルとしたのち一般式(2)で示されるアミノエトポ シドを上記したと同様の反応条件で反応させる ことにより高分子化ナミノエトポシドを得る。 又アルカノールアミンとアミノエトポシドを同 時に離合することも可能である。反応後週析操 作又はグルロ過法により不必要な低分子物質を 反応波から除き、精製液を複結乾燥し目的とす る水稻性高分子 アミノエトポシドを得る。 アミ ノエトポンドの結合量は、ポリナミノ酸を構成 するアミノ酸に対して5~50モル%が好まし く、より好ましくは10~40モル%である。 又、本張明で使用されるポリアミノ 難としては グルタミン酸、アスパラギン康等のアミノ 酸の ホモまたはコポリマーが挙げられる。

得られる水器性高分子アミノエトポシドは、 I Rスペクトル、U V スペクトルから目的物を

特問昭64-61422(4)

確認した。 斉分子アミノェトギシド中のアミノ エトギシド含量は U V 吸収法を用いて関定出来 る。

本知明の式 (1) の構成単位を有する水路性高分子制ポン利は、所望に応じナトリッム性、カリ フム環、カルシウム艦、マグネシウム性等の裏 図的に許等しらうる地に変えたのも削ポン剤とし て用いてもよい。

(実施例)

以下に、本発明の支施例を具体的に設明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。 事条例 1.

本発明の化合物(No.1)を以下のように作製 した。

ボリー L ーグルタ l ン酸 (平均分子量 300,000) 500 m に水 20 m を加え、慌炸しながら N ーヒド ロキレスクレンく I ド 220 m、 リレクロヘキサカ ルボロイ l ド 500 m、 エタノールフ t ン 150 m を ロメナルキルムフ l ド 20 mに溶解した感をゆ っくり加えた。概許しながら変調で一度反応後 っくり加えた。概許しながら変調で一度反応後

ル茲が残存していることを確認した。次にここ で得られたエタノールアミン俗館ポリーレーグ ルタミン置500吨を15回の水に溶解し。6 叫のジメテルホルムアミドに溶解したN-ヒド ロキシスクシンイミド70m、ジックロヘキシ ルカルポジイミド150mを加え。慢拌しなが **ら室温で30分間反応させたのち、アミノエト** ポシド440mのジメテルホルムアミド密在6 叫を加え窓面で一夜反応した。反応後此最物を ロ別し、ロ液を Sephadex G-25カラムにかけ、 UVモニター(280 nm)を用いフラクション コレクターで基分子分面を分取した。分取液を 疎結乾燥し固形物 3 3 0 味を得た。 I Rスペク トル、UVスペクトルよりアミノエトポシドが アミド結合で高分子物質と結合していることを 確認した。一部をサンプリングし、283 pm のUV吸収より固形物中のアミノエトポシド湯 磨を29.5 重量%を拡出した。

本発明の高分子制ガン剤(Na2)を次のよう

英施例 2.

に作割した。

ポリーレーアスパラギン際(平均分子費 50,000)450 略に水20 間を加え、投拝し ながらN-ヒドロキシスクシンイミド2 2 0 円。 "ジシクロヘキシルカルポジイミド500年。3 ーアミノー 1.2ープロパンジオール 2 2 5 まか ジメチルホルムすミド20回に避解した液を中 っくり加えた。攪拌しながら室温で一夜反応後、 **此務物を口別し、口葱を水で2日間透析した。 満析液に6 叫のジメテルホルムアミドに溶解し** ナN-ヒドロキシスクシンイミド70g - ジシ クロヘキシルカルボジイミド150mを加え措 拝しながら電報で30分間反応させた後。 アミ ノエトポシド440mのジメテルホルムアミド 溶液 6 叫を加え、定温で一夜反応した。 実 原例 1と同様の方法で反応液を精製し、関形物350 叫を得た。一部をサンプリングし、283 nmの UV吸収上り周形物中のアミノエトポシド語度 を26消費%と算出した。 (抗雌癣跃験)

特開駅 64-61422 (5)

又別に、BALB/C-CRJ 競性 6 週合マウスに
Colon 2 6大勝幅細胞 4×10 間を反下移植し、
発明の化合物 (Na 1) を5 %グルコース水溶 様に溶邪したものを2 4 時間 後より 1 日 1 回 5 日間連続で静原内投与した。それぞれ 6 0 日間 飼育観察して次式により返合率を求めた。なお 対原郡には5 %グルコース水溶液のみを投与した。

医命事(T/C)=本発明化合物投与部の平均生存日数 対照路の平均生在日数

対象結果を次表に示す。

表1 1210担ガンマウスに対する抗腫瘍効果

各投与量における既命率 (T/C)						
	40 m/kg	20 %/48	10 mg/kg	5 = / kg		
化合物(私1)	231	3 4 7	249	236		
ポリグルタミン酸	_	97	9 7	102		

売? Colon 2.6担ガンマウスに対する抗痢原効果

各投与量における延命率(T/C)						
	4 0 mg /kg	20 mg.∕kg	10≅∕48	5 = 1 / kg		
化合物(Na1)	223	179	168	182		
ポリグルタミン酸	110	· -	-	-		

表1、表2から明らかだように、本発明化合 物は担傷マウスに対して幅広い投与量で医命効 果を有した。

[発明の効果]

本系明の化合物は、次の試験例から明らかなように優れた抗腫瘍効果を示し、かつエトポシ ドに比べて水溶性が著しく高いものである。